



# INFORMACIÓN IMPORTANTE

PARA EL **PACIENTE** SOBRE LA

# INYECCIÓN INTRAOCULAR DE EYLEA®

# EYLEA®

## (aflibercept)

Consulte esta guía junto con el prospecto del medicamento que puede encontrar en el Centro de Información online de la AEMPS (CIMA) <https://cima.aemps.es>

**Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Abril 2024**

Disponible en la web de la AEMPS [www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)

Para una información más completa sobre su tratamiento es importante que lea detenidamente este material informativo y el prospecto del medicamento.

El prospecto se encuentra disponible en el centro de información online de medicamentos de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (CIMA) a través de la siguiente dirección web: <https://cima.aemps.es>

Además, se ha elaborado un audio que incluye la información de esta guía por si no fuera capaz de leer. Puede escucharlo escaneando con su teléfono móvil (smartphone) cualquiera de los códigos QR incluidos a continuación o mediante las direcciones de internet indicadas, que dirigen a la información sobre Eylea® de la AEMPS.

**Información para Eylea® 40 mg/ml solución inyectable en vial**



<https://cima.aemps.es/info/112797002>

**Información para Eylea® 40 mg/ml solución inyectable en jeringa precargada**



<https://cima.aemps.es/info/112797001>

**Información para Eylea® 114,3 mg/ml solución inyectable**



<https://cima.aemps.es/info/112797003>

## ¿CÓMO PUEDO PREPARARME PARA EL DÍA QUE VAYA A RECIBIR TRATAMIENTO CON EYLEA®?

- Su médico le recomendará que se aplique un colirio en el ojo durante unos días previos a la administración de Eylea®.
- Es conveniente que acuda acompañado a la consulta u organice otro medio de transporte para ir y volver a casa, ya que después del tratamiento puede ver borroso.
- No utilice maquillaje el día de la inyección.

## ¿QUÉ PUEDO ESPERAR DESPUÉS DE LA INYECCIÓN DE EYLEA®?

- Su médico le realizará algunas pruebas en el ojo, como la medición de la presión en el interior del ojo.
- Después de la inyección su visión será borrosa. No debe conducir hasta que recupere por completo la visión normal.
- En los días siguientes puede que se le enrojezcan los ojos o que vea puntos móviles. Ambas cosas deberían desaparecer en unos días y, si no lo hacen o si empeoran, debe ponerse en contacto con su médico.
- Algunas personas pueden sentir un poco de dolor o molestias en el ojo después de la inyección. Si esto no desaparece o empeora, debe ponerse en contacto con su médico.

## CONTACTE CON SU MÉDICO SI EXPERIMENTA LOS SIGUIENTES SÍNTOMAS

Es importante que sepa que, al igual que todos los medicamentos, Eylea® puede producir efectos adversos, aunque esto no signifique que todas las personas los sufran.

Durante la semana siguiente a la inyección es importante controlar cualquier cambio en el estado del ojo y en su estado general.

**Póngase en contacto con su médico inmediatamente si presenta alguno de los signos o síntomas enumerados a continuación:**

- Dolor ocular o aumento de las molestias
- Empeoramiento del enrojecimiento del ojo
- Sensibilidad a la luz
- Hinchazón del párpado
- Disminución repentina de la visión
- Visión borrosa
- Ver sombras
- Líneas y formas menos nítidas
- Cambios en la visión de los colores (por ejemplo, los colores parecen “deseñados”)
- Ver halos alrededor de las luces
- Náuseas o vómitos
- Destellos luminosos repentinos
- Aparición repentina o aumento de partículas flotantes
- Efecto de cortina sobre una parte del campo visual

## **EMBARAZO**

Eylea **no se debe utilizar durante el embarazo**, a menos que el beneficio potencial supere el riesgo potencial para el feto. No hay experiencia con el uso de Eylea® en mujeres embarazadas.

Si está embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, coméntelo con su médico antes del tratamiento con Eylea®.

## **MÉTODOS ANTICONCEPTIVOS DURANTE EL TRATAMIENTO**

- Las mujeres en edad fértil deben utilizar métodos anticonceptivos efectivos durante el tratamiento y durante al menos 3 meses más después de la última inyección de Eylea® 40 mg/ml.
- Las mujeres en edad fértil deben utilizar métodos anticonceptivos efectivos durante el tratamiento y durante al menos 4 meses después de la última inyección intravítrea con Eylea® 114,3 mg/ml.

**Si tiene alguna duda o pregunta, el médico o la enfermera son las personas más indicadas para darle las respuestas que necesita. Tienen mucha experiencia y conocen su situación individual.**

## **COMUNICACIÓN DE EFECTOS ADVERSOS**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

**Si desea más información sobre Eylea®, consulte a su médico.**



Bayer AG, 51368 Leverkusen, Alemania

*Representante Local en España:*  
Bayer Hispania S.L.  
Avda. Baix Llobregat 3-5  
08970 Sant Joan Despí (Barcelona)